PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATION ALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERT RAG ÜBER DIE INTERNATION ALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATEN TWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁶:

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/20845

A61K 7/06, 7/48, 7/5O

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

(81) Bestimmungsstaaten: AU,

22. Mai 1998 (22.05.98)

CN, JP, KR, NZ, US, VN,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/06085

- (22) Internationales Anmelded atum: 4. November 1997 (04.11.97)
- (30) Prioritätsdaten: 196 46 867.1

13. November 1996 (13.11.96) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE).
- (72) Erfinder; und
 (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ANSMANN, Achim [DE/DE]; Kirchberg 25, D-40699 Erkrath (DE). FABRY, Bernd [DE/DE]; Danziger Strasse 31, D-41352 Korschenbroich (DE).

GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Reche≯chenbericht. Vor Ablauf der für Änderu≁zgen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung w ird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR,

(54) Title: COSMETIC PREPARATIONS

(54) Bezeichnung: KOSMETISCHE ZUBEREITUNGEN

(57) Abstract

The invention relates to cosmetic preparations containing (a) dialkyl ether of formula (I) R¹-O-R² wherein R¹ and R² are individually linear or branched alkyl- and/or alkenyl radicals with 12-22 carbon atoms (b) silicon compounds and (c) emulsifiers selected from the group formed by alkyl- and/or alkenyl oligoglycosides, fatty acid N-alkyl polyhydroxyalkylamides, alkyl ether sulfates and/or betaines. The substances are characterized by their shiny pearly lustre, excellent reviving properties, high storage stability and specific skin cosmetic compatibility. As a result, they are especially suited for use in the production of pearly lustre silicon sharmpoos.

(57) Zusammenfassung

Es werden kosmetische Zubereitungen vorgeschlagen, enthaltend (a) Dialkylether der Forme 1 (I), R¹-O-R², in der R¹ und R² unabhängig voneinander für lineare oder verzweigte Alkyl- und/oder Alkenylreste mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen stehen, (b) Siliconverbindungen und (c) Emulgatoren ausgewählt aus der Gruppe, die gebildet wird von Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykosiden, Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamiden, Alkylethersulfaten und/oder Betainen. Die Mittel zeichnen sie h durch einen brillanten Perlglanz, ausgezeichnete avivierende Eigenschaften, hohe Lagerstabilität und besondere hautkosmetische Verträglichkeit aus. Sie eignen sich daher insbesondere zur Herstellung von perlglänzenden Siliconshampoos.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

			•				
	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AL	•	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AM	Armenien	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AT	Österreich	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
AZ	Aserbaidschan	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BA	Bosnien-Herzegowina	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BB	Barbados	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BE	Belgien		Griechenland	IVEE	Republik Mazedonien	TR	Türkei
BF	Burkina Paso	GR		ML	Mali	TT.	Trinidad und Tobago
BG	Bulgarien	HU	Ungarn				
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
	-	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire		Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Pöderation		
CZ	Tschechische Republik		Liechtenstein	SD	Sudan		•
DE	Deutschland	LI		SE	Schweden		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SG			
ww	Betland	LR	Liberia	5G	Singapur		

Kosmetische Zu bereitungen

Gebiet der Erfindung

Gegenstand der Erfindung sind kosmetische Zubereitungen, enthaltend (a) ausgewählte Perlglanzwachse, (b) Siliconverbindungen und (c) ausgewählte Emulgatoren sowie die Verwendung der Mischungen zur Herstellung von perlglänzenden Siliconshampoos.

Stand der Technik

Noch vor 15 Jahren setzten sich Haarshampoos in der Regel nur aus Wasser und Tensiden zusammen, was vom Gesichtspunkt der Reinigung und Entfettung des Haares zweifellos vollkommen ausreichend war. Mit der Aufklärung des Verbrauchers über Risiken im Umgang mit kosmetischen Inhaltsstoffen und dem Wunsch nach Produkten, die nicht nur reinigen, sondern auch pflegen, sind die Anforderungen an moderne kosmetische Zubereitungen im allgemeinen und Haar shampoos im besonderen ständig gestiegen. Der Verbraucher erwartet völlig zu Recht, daß die Produkte ein Maximum an hautkosmetischer Verträglichkeit aufweisen, d.h. daß auch bei häufigem Gebrauch durch besonders empfindliche Personen Irritationen der Haut und der Schleimhaut zuverlässig unterbleiben. Im Bereich der Pflege wird erwartet, daß die Zubereitungen auch die Kämmbarkeit der Haare verbessem, also avivierend, konditionierend und antistatisch wirken. Schließlich ist erwiesen, daß die Ästhetik der Zubereitungen, also beispielsweise ein brillanter Perlglanz, das Kaufinteresse des Verbrauchers positiv beeinflussen.

Moderne Haarshampoos des Stands der Technik enthalten aus den genannten Gründen häufig milde Tenside, Perlglanzwachse wie beispielsweise Ethylenglycolbisstearat und Siliconverbindungen mit avivierenden Eigenschaften. Die Formulierungsmöglichkeiten dieser Produkte sind jedoch begrenzt, da Silicone die Neigung zeigen, in wäßrigen Lösungen auszutrüben und eine organische Phase zu bilden, was dazu führt, daß das optische Erscheinungsbild des Produktes leidet und der Perlglanz an Brillanz verliert. Eine Übersicht zu modernen perlglänzenden Formulierungen findet sich von A.Ansmann et al. in Parf.Kosm. 75, 578 (1994).

Perlglanzkonzentrate, die acylierte Ethylenglycole als Perlglanzwachse zusammen mit Alkylglucosiden enthalten, sind beispielsweise aus den beiden Europäischen Patentschriften EP-B 1 0376083 und EP-B1 0570398 (Henkel) bekannt. Zusammensetzungen, die Alkyloligoglykoside, bei Raumtemperatur flüssige Silicone und Perlglanzwachse vom Typ der acylierten Ethylenglycole ent halten, beschreiben die beiden Europäischen Patentschriften EP-B1 0377354 und EP-B1 0398177 (Kao).

Demzufolge hat die komplexe Aufgabe der Erfindung darin bestanden, neue kosmetische Zubereitungen, insbesondere periglänzende Siliconshampoos, zur Verfügung zu stellen, die sich gleichzeitig durch einen brillanten Periglanz, hohe Lagerstabilität, ausgezeichnete konditioniere inde und avivierende Eigenschaften und besondere hautkosmetische Verträglichkeit auszeichnen.

Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung sind kosmetische Zubereitungen, enthaltend

(a) Dialkylether der Formel (I),

R1-O-R2

(l)

in der R¹ und R² unabhängig voneinander für lineare oder verzweigte Alkyl- und/oder Alkenylreste mit 12 bis 22, vorzugsweise 16 bis 18 Kohlenstoffatomen stehen,

- (b) Siliconverbindungen und
- (c) Emulgatoren ausgewählt aus der Gruppe, die gebildet wird von Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykosiden, Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamiden, Alkylethersulfaten und/oder Betainen.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß durch geeignete Auswahl von Perlglanzwachsen und Emulgatoren Mischungen erhalten werden, die in der Lage sind, Siliconverbindungen in wäßrigen Zubereitungen, insbesondere Haarshampoos, zu stabilisieren, so daß die Produkte die erforderliche Lagerstabilität aufweisen. Gleichzeitig stellt man beim Zusammenwirken der Distearylether und der Siliconverbindungen eine synergistische Verbesserung sowohl des Perlglanzes als auch der avivierenden und konditionierenden Eigenschaften fest. Die Erfindung schließt die Erkenntnis ein, daß die Mischungen zudem eine besonders vorteilhafte hautkosmetische Verträglichkeit aufweisen.

Dialkylether

Dialkylether, die als periglänzende Komponente (a) in Betracht kommen, werden üblicherweise durch Kondensation entsprechender Fettalkohole herstellt [Bull.Soc.Chim.France 333 (1949)]. Typische Beispiele sind Dilaurylether, Dimyristylether, Dicetylether, Diisostearylether, Dioleylether, Dibehenylether und Dierucylether, vorzugsweise wird Distearylether eingesetzt. Die Periglanzwachse können eine durchschnittliche Teilchengröße im Bereich von 0,1 bis 20, vorzugsweise 5 bis 15 und insbesondere 12 bis 14 µm aufweisen.

Siliconverbindungen

Geeignete Siliconverbindungen, die als Komponente (b) in Betracht kommen, sind beispielsweise Dimethylpolysiloxane, Methylphenylpolysiloxane, cyclische Silicone sowie amino-, fettsäure-, alkohol-, polyether-, epoxy-, fluor- und/oder alkylmodifizierte Siliconen, die bei Raumtemperatur sowohl flüssig als auch harzförmig vorliegen können.

Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykoside

Alkyl- und Alkenyloligoglykoside, die als Emulgatorkomponente (c) in Betracht kommen, stellen bekannte nichtionische Tenside dar, die der Formel (II) folgen,

R³O-[G]_p

in der R³ für einen Alkyl- und/oder Alkenylrest mit 4 bis 22 Kohlenstoffatomen, G für einen Zuckerrest mit 5 oder 6 Kohlenstoffatomen und p für Zahlen von 1 bis 10 steht. Sie können nach den einschlägigen Verfahren der präparativen organischen Chemie, beispielsweise durch sauer katalysierte Acetalisierung von Glucose mit Fettalkoholen erhalten werden.

Die Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykoside können sich von Aldosen bzw. Ketosen mit 5 oder 6 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise der Glucose ableiten. Die bevorzugten Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykoside sind somit Alkyl- und/oder Alkenyloligoglucoside. Die Indexzahl p in der allgemeinen Formel (II) gibt den Oligomerisierungsgrad (DP), d. h. die Verteilung von Mono- und Oligoglykosiden an und steht für eine Zahl zwischen 1 und 10. Während p in einer gegebenen Verbindung stets ganzzahlig sein muß und hier vor allem die Werte p = 1 bis 6 annehmen kann, ist der Wert p für ein bestimmtes Alkyloligoglykosid eine analytisch ermittelte rechnerische Größe, die meistens eine gebrochene Zahl darstellt. Vorzugsweise werden Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykoside mit einem mittleren Oligomerisie-

rungsgrad p von 1,1 bis 3,0 eingesetzt. Aus anwendungstechnischer Sicht sind solche Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykoside bevorzugt, deren Oligomerisierungsgrad kleiner als 1,7 ist und insbesondere zwischen 1,2 und 1,4 liegt.

Der Alkyl- bzw. Alkenylrest R³ kann sich von primären Alkoholen mit 4 bis 11, vor zugsweise 8 bis 10 Kohlenstoffatomen ableiten. Typische Beispiele sind Butanol, Capronalkohol, Caprylalkohol, Caprinalkohol und Undecylalkohol sowie deren technische Mischungen, wie sie beispielsweise bei der Hydrierung von technischen Fettsäuremethylestern oder im Verlauf der Hydrierung von Aldehyden aus der Roelen'schen Oxosynthese erhalten werden. Bevorzugt sind Alkyloligoglucoside der Kettenlänge C8-C10 (DP = 1 bis 3), die als Vorlauf bei der destillativen Auftrennung von technischern C8-C18-Kokosfettalkohol anfallen und mit einem Anteil von weniger als 6 Gew.-% C12-Alkohol verun reinigt sein können sowie Alkyloligoglucoside auf Basis technischer C9/11-Oxoalkohole (DP = 1 bis 3). Der Alkyl- bzw. Alkenylrest R³ kann sich ferner auch von primären Alkoholen mit 12 bis 22, vorzugsweise 12 bis 14 Kohlenstoffatomen ableiten. Typische Beispiele sind Laurylalkohol, Myristylalkohol, Cetylalkohol, Palmoleylalkohol, Stearylalkohol, Isostearylalkohol, Oleylalkohol, Elaidylalkohol, Petroselinylalkohol, Arachylalkohol, Gadoleylalkohol, Behenylalkohol, Erucylalkohol, Brassidylalkohol sowie deren technische Gemische, die wie oben beschrieben erhalten werden können. Bevorzugt sind Alkyloligoglucoside auf Basis von gehärtetem C12/14-Kokosalkohol mit einem DP von 1 bis 3.

Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamide

Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamide, die ebenfalls als Emulgatorkomponente (c) in Betracht kommen, stellen nichtionische Tenside dar, die der Formel (III) folgen,

in der R4CO für einen aliphatischen Acylrest mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, R5 für einen Alkyl- oder Hydroxyalkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und [Z] für einen linearen oder verzweigten Polyhydroxyalkylrest mit 3 bis 12 Kohlenstoffatomen und 3 bis 10 Hydroxylgruppen steht. Bei den Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamiden handelt es sich um bekannte Stoffe, die üblicherweise durch reduktive Aminierung eines reduzierenden Zuckers mit einem Alkylamin oder einem Alkanolamin und nachfolgende Acylierung mit einer Fettsäure, einem Fettsäurealkylester oder einem Fettsäurechlorid erhalten werden können. Hinsichtlich der Verfahren zu ihrer Herstellung sei auf die US-Patentschriften US 1,985,424, US 2,016,962 und US 2,703,798 sowie die Internationale Patentanmeldung WO 92/06984 verwiesen. Eine Übersicht zu diesem Thema von H.Kelkenberg findet sich in Tens.Surf. Deterg. 25, 8 (1988).

Vorzugsweise leiten sich die Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamide von reduzierenden Zuckem mit 5 oder 6 Kohlenstoffatomen, insbesondere von der Glucose ab. Die bevorzugten Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamide stellen daher Fettsäure-N-alkylglucamide dar, wie sie durch die Formel (IV) wiedergegeben werden:

Vorzugsweise werden als Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamide Glucamide der Formel (IV) eingesetzt, in der R⁵ für eine Alkylgruppe steht und R⁴CO für den Acylrest der Capro nsäure, Caprylsäure, Caprinsäure, Myristinsäure, Palmitinsäure, Palmoleinsäure, Stearinsäure, Isostearinsäure, Ölsäure, Elaidinsäure, Petroselinsäure, Linolensäure, Arachinsäure, Gadoleinsäure, Behensäure oder Erucasäure bzw. derer technischer Mischungen steht. Besonders bevorzugt sind Fettsäure-N-alkylglucamide der Formel (IV), die durch reduktive Aminierung von Glucose mit Methylamin und anschließende Acylierung mit Laurinsäure oder C_{12/14}-Kokosfettsäure bzw. einem en tsprechenden Derivat erhalten werden. Weiterhin können sich die Polyhydroxyalkylamide auch von Maltose und Palatinose ableiten.

<u>Alkylethersulfate</u>

Neben den nichtionischen Glucosiden bzw. Glucamiden kommen als Emulgator-komponente (c) auch anionische Tenside vom Typ der Alkylethersulfate in Frage. Alkylethersulfate ("Ethersulfate") stellen bekannte anionische Tenside dar, die großtechnisch durch SO₃- oder Chlorsulfon säure (CSA)-Sulfatierung von Oxoalkohol- bzw. Fettalkoholpolyglycolethern und nachfolgende Neutralisation hergestellt werden. Im Sinne der Erfindung kommen Ethersulfate in Betracht, die der Formel (V) folgen,

$$R^{6}O-(CH_{2}CH_{2}O)_{x}SO_{3}X$$
 (V)

in der R⁶ für einen linearen oder verzweigten Alkyl- und/oder Alkenylrest mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, x für Zahlen von 1 bis 10 und X für ein Alkali- und/oder Erdalkalimetall, Ammonium, Alkylammonium, Alkanolammonium oder Glucammonium steht. Typische Beispiele sind die Sulfate von Anlagerungsprodukten von durchschnittlich 1 bis 10 und insbesondere 2 bis 5 Mol Ethylenoxid an Capronalkohol, Caprylalkohol, 2-Ethylhexylalkohol, Caprinalkohol, Laurylalkohol, Isotridecylalkohol, Myristylalkohol, Cetylalkohol, Palmoleylalkohol, Stearylalkohol, Isostearylalkohol, Oleylalkohol, Elaidylalkohol, Petroselinylalkohol, Arachylalkohol, Gadoleylalkohol, Behenylalkohol, Erucylalkohol und Brassidylalkohol sowie deren technische Mischungen, in Form ihrer Natrium- und/oder Magnesiumsalze. Die Ether-

sulfate können dabei sowohl eine konventionelle als auch eine eingeengte Homologenverteilung aufweisen. Besonders bevorzugt ist der Einsatz von Ethersulfaten auf Basis von Addukten von durchschnittlich 2 bis 3 Mol Ethylenoxid an technische C_{12/14}- bzw. C_{12/18}- Kokosfettalkoholfraktionen in Form ihrer Natrium- und/oder Magnesiumsalze.

Betaine

Zur Stabilisierung der erfindungsgemäßen siliconhaltigen, perlglänzenden Zubereitungen kommen als Emulgatoren, die die Komponente (c) bilden, schließlich Betaine in Betracht. Beta ine stellen bekannte Tenside dar, die überwiegend durch Carboxyalkylierung, vorzugsweise Carboxymethylierung von aminischen Verbindungen hergestellt werden. Vorzugsweise werden die Ausgangsstoffe mit Halogencarbonsäuren oder deren Salzen, insbesondere mit Natriumchloracetat kondensiert, wobei pro Mol Betain ein Mol Salz gebildet wird. Ferner ist auch die Anlagerung von ungesättigten Carbonsäuren wie beispielsweise Acrylsäure möglich. Zur Nomenklatur und insbesondere zur Unterscheidung zwischen Betainen und "echten" Amphotensiden sei auf den Beitrag von U.Ploog in Seifen-Öle-Fette-Wachse, 198, 373 (1982) verwiesen. Weitere Übersichten zu diesem Thema finden sich beispielsweise von A.O'Lennick et al. in HAPPI, Nov. 70 (1986), S.Holzman et al. in Tens.Surf.Det. 23, 309 (1986), R.Bibo et al. in Soap Cosm.Chem.Spec. Apr. 46 (1990) und P.Ellis et al. in Euro Cosm. 1, 14 (1994). Beispiele für geeignete Betaine stellen die Carboxyalkylierungsprodukte von sekundären und insbesondere tertiären Aminen dar, die der Formel (VI) folgen,

in der R⁷ für Alkyl- und/oder Alkenylreste mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, R⁸ für Wasserstoff oder Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, R⁹ für Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, n für Zahlen von 1 bis 6 und X für ein Alkali- und/oder Erdalkalimetall oder Ammonium steht. Typische Beispiele sind die Carboxymethylierungsprodukte von Hexylmethylamin, Hexyldimethylamin, Octyldimethylamin, Decyldimethylamin, Dodecylmethylamin, Dodecylmethylamin, Dodecylmethylamin, Dodecylmethylamin, Dodecylmethylamin, Stearyldimethylamin, Stearyldimethylamin, Stearylethylmethylamin, Oleyldimethylamin, C_{16/18}-Talgalkyldimethylamin sowie deren technische Germische.

Weiterhin kommen auch Carboxyalkylierungsprodukte von Amidoaminen in Betracht, die der Formel (VII) folgen,

in der R¹ºCO für einen aliphatischen Acylrest mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und 0 oder 1 bis 3 Doppelbindungen, m für Zahlen von 1 bis 3 steht und R³, R³, n und X die oben angegebenen Bedeutungen haben. Typische Beispiele sind Umsetzungsprodukte von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, namentlich Capronsäure, Caprylsäure, Caprinsäure, Laurinsäure, Myristinsäure, Palmitinsäure, Palmoleinsäure, Stearinsäure, Isostearinsäure, Ölsäure, Elaidinsäure, Petroselinsäure, Linolsäure, Linolensäure, Elaeostearinsäure, Arachinsäure, Gadoleinsäure, Behensäure und Erucasäure sowie deren technische Gemische, mit N,N-Dimethylaminoethylamin, N,N-Dimethylaminopropylamin, N,N-Diethylaminoethylamin und N,N-Diethylaminopropylamin, die mit Natriumchloracetat kondensiert werden. Bevorzugt ist der Einsatz eines Kondensationsproduktes von Calle—Kokosfettsäure-N,N-dimethylaminopropylamid mit Natriumchloracetat.

Weiterhin kommen als geeignete Ausgangsstoffe für die im Sinne der Erfind ung einzusetzenden Betaine auch Imidazoline in Betracht. Auch bei diesen Substanzen handelt es sich um bekannte Stoffe, die beispielsweise durch cyclisierende Kondensation von 1 oder 2 Mol Fettsäure mit mehrwertigen Aminen wie beispielsweise Aminoethylethanolamin (AEEA) oder Diethylentriamin erhalten werden können. Die entsprechenden Carboxyalkylierungsprodukte stellen Gemische un terschiedlicher offenkettiger Betaine dar. Typische Beispiele sind Kondensationsprodukte der oben g enannten Fettsäuren mit AEEA, vorzugsweise Imidazoline auf Basis von Laurinsäure oder wiederum C12/14-Kokosfettsäure, die anschließend mit Natriumchloracetat betainisiert werden.

Kosmetische Zubereitungen

Der Anteil der Komponenten (a), (b) und (c) an den erfindungsgemäßen Zubereitungen kann - bezogen auf den Feststoffgehalt - (1 bis 15) : (1 bis 20) : (65 bis 98) Gewichtsteilen unter der Voraussetzung betragen, daß sich die Mengenangaben zu 100 Gew.-% ergänzen. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung, setzen sich die kosmetischen Zubereitungen wie folgt zusammen:

- (a) 0,1 bis 5, vorzugsweise 0,5 bis 2 Gew.-% Dialkylether der Formel (I),
- (b) 0,1 bis 10, vorzugsweise 1 bis 5 Gew.-% Siliconverbindungen und
- (c) 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 25 Gew.-% Emulgatoren,

mit der Maßgabe, daß sich die Mengenangaben mit Wasser und weiteren üblichen Hilfs- und Zusatzstoffen zu 100 Gew.-% ergänzen.

Gewerbliche Anwendbarkeit

Die erfindungsgemäßen perlglänzenden, siliconhaltigen Zubereitungen zeichnen sich durch hohe Lagerstabilität und brillanten Perlglanz aus. Nachdem die Kombination aus ausgewählten Perlglanzmitteln und ausgewählten Emulgatoren für die Stabilität der Zubereitungen kritisch ist, betrifft ein weiterer Gegenstand der Erfindung die Verwendung von Mischungen, enthaltend

- (a) Dialkylether der Formel (I),
- (b) Siliconverbindungen und
- (c) Emulgatoren, ausgewählt aus der Gruppe, die gebildet wird von Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykosiden, Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamiden, Alkylethersulfaten und/oder Betainen

zur Herstellung von perlglänzenden Siliconshampoos.

Kosmetische Zubereitungen

Die erfindungsgemäßen Zubereitungen, wie beispielsweise Haarshampoos, Haarlotionen, Schaumbäder, Cremes, Lotionen oder Salben, können ferner als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe weitere milde Tenside, Ölkörper, Co-Emulgatoren, Überfettungsmittel, Stabilisatoren, Wachse, Konsistenzgeber, Verdickungsmittel, biogene Wirkstoffe, Antischuppenmittel, Filmbildner, Konservierungsmittel, Hydrotrope, Solubilisatoren, UV-Lichtschutzfilter, Insektenrepellentien, Selbstbräuner, Farb- und Duftstoffe enthalten.

Typische Beispiele für geeignete milde, d.h. besonders hautverträgliche **Tenside** sind Monoglyceridsulfate, Mono- und/oder Dialkylsulfosuccinate, Fettsäureisethionate, Fettsäuresarcosinate, Fettsäuretauride, Fettsäureglutamate, Ethercarbonsäuren, und/oder Proteinfettsäurekondensate, letztere vorzugsweise auf Basis von Weizenproteinen.

Als Ölkörper kommen beispielsweise Guerbetalkohole auf Basis von Fettalkoholen mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, Ester von linearen C₆-C₂₂-Fettsäuren mit linearen C₆-C₂₂-Fettalkoholen, Ester von verzweigten C₆-C₁₃-Carbonsäuren mit linearen C₆-C₂₂-Fettalkoholen, Ester von linearen C₆-C₂₂-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Eth ylhexanol, Ester von linearen und/oder verzweigten Fettsäuren mit mehrwertigen Alkoholen (wie z.B. Propylenglycol, Dimerdiol oder Trimertriol) und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis C₆-C₁₀-Fettsäuren, Ester von C₆-C₂₂-Fett-alkoholen und/oder Guerbetalkoholen mit aromatischen Carbon säuren, insbesondere Benzoesäure, pflanzliche Öle, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cycloh xane, lineare C₆-C₂₂-Fett-alkoholen verzweigte primäre Alkoholen verzweigte C₆-C₂₂-Fett-alkoholen verzweigte primäre Alkoholen verzweigte Cycloh xane, lineare C₆-C₂₂-Fett-alkoholen verzweigte ver

Fettalkoholcarbonate, Ester der Benzoesäure mit C₆-C₂₂-Kohlenstoffatomen, Gue∎betcarbonate und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe in Betracht.

Als **Co-Emulgatoren** kommen beispielsweise nichtionogene Tenside aus min destens einer der folgenden Gruppen in Frage:

- (1) Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/ oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe;
- (2) C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin;
- (3) Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und -diester von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und deren Ethylenoxid-anlagerungsprodukte;
- (4) Anlagerungsprodukte von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
- (5) Polyol- und insbesondere Polyglycerinester wie z.B. Polyglycerinpolyricino leat oder Polyglycerinpoly-12-hydroxystearat. Ebenfalls geeignet sind Gemische von Verbindungen aus mehreren dieser Substanzklassen;
- (6) Anlagerungsprodukte von 2 bis 15 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder ge härtetes Ricinusöl;
- (7) Partialester auf Basis linearer, verzweigter, ungesättigter bzw. gesättig ter C_{6/22}-Fettsäuren, Ricinolsäure sowie 12-Hydroxystearinsäure und Glycerin, Polyglycerin, Pentaerythrit, Dipentaerythrit, Zuckeralkohole (z.B. Sorbit), Alkylglucoside (z.B. Methylglucosid, Butylglucosid, Laurylglucosid) sowie Polyglucoside (z.B. Cellulose);
- (8) Trialkylphosphate sowie Mono-, Di- und/oder Tri-PEG-alkylphosphate;
- (9) Wollwachsalkohole;
- (10) Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere bzw. entsprechende Derivate;
- (11) Mischester aus Pentaerythrit, Fettsäuren, Citronensäure und Fettalkohol germäß DE-PS 1165574 und/oder Mischester von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, Methylglucose und Polyolen, vorzugsweise Glycerin sowie
- (12) Polyalkylenglycole.

Die Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und/oder von Propylenoxid an Fettalkohole, Fettsäuren, Alkylphenole, Glycerinmono- und -diester sowie Sorbitanmono- und -diester von Fettsäuren oder an Ricinusöl stellen bekannte, im Handel erhältliche Produkte dar. Es handelt sich dabei um Homologengemische, deren mittlerer Alkoxylierungsgrad dem Verhältnis der Stoffmengen von Ethylenoxid und/oder Propylenoxid und Substrat, mit denen die Anlagerungsreaktion durchgeführt wird, entspricht. C12/18-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glycerin sind aus DE-PS 20 24 051 als Rückfettungsmittel für kosmetische Zubereitungen bekannt. Neben den nichtionsichen kommen auch kationische Emulgatoren in Betracht, wobei solche vom Typ der

Esterquats, vorzugsweise methyl-quaternierte Difettsäuretriethanolaminester-Salze, besonders bevorzugt sind.

Als Überfettungsmittel können Substanzen wie beispielsweise Lanolin und Lecithin sowie polyethoxylierte oder acylierte Lanolin- und Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen. Als Konsistenzgeber kommen in erster Linie Fettalkohole mit 12 bis 22 und vorzugsweise 16 bis 18 Kohlenstoffatomen und daneben Partialglyceride in Betracht. Bevorzugt ist eine Kombination dieser Stoffe mit Alkyloligoglucosiden und/oder Fettsäure-N-methylglucamiden gleicher Kettenlänge und/oder Polyglycerinpoly-12-hydroxystearaten. Geeignete Verdickungsmittel sind beispielsweise Polysaccharide, insbesondere Xanthan-Gum, Guar-Guar, Agar-Agar, Alginate und Tylosen, Carboxymethylcellulose und Hydroxyethylcellulose, femer höhermolekulare Polyethylenglycolmono- und -diester von Fettsäuren, Polyacrylate, (z.B. Carbopole® von Goodrich oder Synthalene® von Sigma), Polyacrylamide, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon, Tenside wie beispielsweise ethoxylierte Fettsäureglyceride, Ester von Fettsäuren mit Polyolen wie beispielsweise Pentaerythrit oder Trimethylolpropan, Fettalkoholethoxylate mit eingeengter Homologenverteilung oder Alkyloligoglucoside sowie Elektrolyte wie Kochsalz und Ammoniumchlorid.

Typische Beispiele für Fette sind Glyceride, als Wachse kommen u.a. Bienenwachs, Camaubawachs, Candelillawachs, Montanwachs, Paraffinwachs oder Mikrowachse gegebenenfalls in Kombination mit hydrophilen Wachsen, z.B. Cetylstearylalkohol oder Partialglyceriden in Frage. Als weitere Perlglanzwachse können insbesondere Mono- und Difettsäureester von Polyalkylenglycolen, Carbonsäuren Fettalkoholen mit mehrwertigen oder Ester von Partialglyceride Hydroxycarbonsäuren verwendet werden. Als Stabilisatoren können Metallsalze von Fettsäuren wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zink-stearat eingesetzt werden. Unter biogenen Wirkstoffen sind beispielsweise Tocopherol, Tocopherol-acetat, Tocopherolpalmitat, Ascorbinsäure, Retinol, Bisabolol, Allantoin, Phytantriol, Panthenol, AHA-Säuren, Pflanzenextrakte und Vitaminkomplexe zu verstehen. Als Antischuppenmittel können Climbazol, Octopirox und Zinkpyrethion eingesetzt werden. Gebräuchliche Filmbildner sind bei-spielsweise Chitosan, mikrokristallines Chitosan, quaterniertes Chitosan, Polyvinylpyrrolidon, Vinyl-pyrrolidon-Vinylacetat-Copolymerisate, Polymere der Acrylsäurereihe, quaternäre Cellulose-Derivate, Kollagen, Hyaluronsäure bzw. deren Salze und ähnliche Verbindungen.

Unter **UV-Lichtschutzfiltern** sind organische Substanzen zu verstehen, die in der Lage sind, ultraviolette Strahlen zu absorbieren und die aufgenommene Energie in Form längerwelliger Strahlung, z.B. Wärme wieder abzugeben. Typische Beispiele sind 4-Aminobenzoesäure sowie ihre Ester und Derivate (z.B. 2-Ethylhexyl-p-dimethylaminobenzoat oder p-Dimethylaminobenzoesäureoctylester), Methoxyzimtsäure und ihre Derivate (z.B. 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexylester), Benzophenone (z.B. Oxyben-

zon, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon), Dibenzoylmethane, Salicylatester, 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure, 1-(4-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)-propan-1,3-dion, 3-(4'-Methyl)benzylidenbornan-2-on, Methylbenzylidencampher und dergleichen. Weiterhin kommen für diesen Zweck auch feindisperse Metalloxide bzw. Salze in Frage, wie beispielsweise Titandioxid, Zinkoxid, Eisenoxid, Aluminiumoxid, Ceroxid, Zirkoniumoxid, Silicate (Talk) und Bariumsulfat. Die Parti kel sollten dabei einen mittleren Durchmesser von weniger als 100 nm, vorzugsweise zwischen 5 und 50 nm und insbesondere zwischen 15 und 30 nm aufweisen. Sie können eine sphärische Form aufweisen, es können jedoch auch solche Partikel zum Einsatz kommen, die eine ellipsoide oder in sonstiger Weise von der sphärischen Gestalt abweichende Form besitzen. Neben den beiden vorgenannten Gruppen primärer Lichtschutzstoffe können auch sekundäre Lichtschutzmittel vom Typ der Antioxidantien eingesetzt werden, die die photochemische Reaktionskette unterbrechen, welche ausgelöst wird, wenn UV-Strahlung in die Haut eindringt. Typische Beispiele hierfür sind Superoxid-Dismutase, Tocopherole (Vitamin E) und Ascorbinsäure (Vitamin C).

Zur Verbesserung des Fließverhaltens können ferner **Hydrotrope** wie beispielsweise Ethanol, Isopropylalkohol, oder Polyole eingesetzt werden. Polyole, die hier in Betracht kommen, besitzen vorzugsweise 2 bis 15 Kohlenstoffatome und mindestens zwei Hydroxylgruppen. Typische Beispiele sind

- Glycerin;
- Alkylenglycole wie beispielsweise Ethylenglycol, Diethylenglycol, Propyleng lycol, Butylenglycol, Hexylenglycol sowie Polyethylenglycole mit einem durchschnittlichen Molekula rgewicht von 100 bis 1.000 Dalton;
- technische Oligoglyceringemische mit einem Eigenkondensationsgrad von 1,5 bis 10 wie etwa
 technische Diglyceringemische mit einem Diglyceringehalt von 40 bis 50 Gew.-%;
- Methyolverbindungen, wie insbesondere Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Trimethylolbutan, Pentaerythrit und Dipentaerythrit;
- Niedrigalkylglucoside, insbesondere solche, mit 1 bis 8 Kohlenstoffen im Alkylrest wie beispielsweise Methyl- und Butylglucosid;
- Zuckeralkohole mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen wie beispielsweise Sorbit oder Mannit,
- Zucker mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen wie beispielsweise Glucose oder Sach arose;
- Aminozucker wie beispielsweise Glucamin.

Als Konservierungsmittel eignen sich beispielsweise Phenoxyethanol, Formaldehydlösung, Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure. Als Insekten-Repellentien kommen N,N-Die thyl-m-touluamid, 1,2-Pentandiol oder Insect repellent 3535 in Frage, als Selbstbräuner eignet sich Dihydroxyaceton. Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen S ubstanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Färbemittel" der Farbstoffkormmission der Deutschen Forschungsgemeinschaft, Verlag Chemie, Weinheim, 1984, S.81-106 zu-

sammengestellt sind. Diese Farbstoffe werden üblicherweise in Konzentrationen von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Mischung, eingesetzt.

Der Gesamtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-% - bezogen auf die Mittel - betragen. Die Herstellung der Mittel kann durch übliche Kalt- oder Heißprozesse erfolgen; vorzugsweise arbeitet man nach der Phaseninversionstemperatur-Methode.

Die Testformulierungen wurden 14 Tage bei 20°C gelagert und anschließend bezüglich Lagerstabilität und Perlglanz subjektiv beurteilt. Es bedeuten für die Lagerstabilität: (+++) unverändert, (++) kaum merkliche Eintrübung, (+) deutliche Eintrübung und (-) Aufrahmung der Siliconkomponente. Es bedeuten für den Perlglanz: (+++) brillant, (++) mäßig brillant und (+) eher stumpf. Die avivierenden Wirkung wurde über die Naßkämmbarkeit von Haarsträhnen bestimmt. Hierzu wurde die Kämmarbeit in mV für eine unbehandelte und eine gleichartige mit der Testlösung behandelte Haarsträhne gemessen. Angegeben ist die Differenz zwischen diesen beiden Wert als Mittelwert aus drei Bestimmungen. Je größer die ausgewiesene Differenz ist, um so deutlicher wird die Kämmarbeit vermindert und damit die Kämmbarkeit verbessert. Die hautkosmetische Verträglichkeit wurde über den Reizsummenscore gegenüber einer Standardrezeptur bestimmt. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 zu sammengefaßt. Die Rezepturen 1 bis 4 sind erfindungsgemäß, die Formulierungen V1 und V2 dienen zum Vergleich.

<u>Tabelle 1</u>
Zusammensetzung und Eigenschaften von periglänzenden Siliconshampoos

INCI Bezeichnung	1	2	3	4	V1	V2
Distearylether	1,0	1,0	1,0	1,0		1;0
Ethylenglycol Distearate	-	•	<u> </u>		1,0	
Dimethylpolysiloxane	4,0	-	4,0	4,0	4,0	4,0
Amodimethicone	_	4,0	-		<u> </u>	
Lauryl Glucoside	15,0			5,0		-
Sodium Laureth Sulfate		12,0	12,0	10,0	12,0	
Cocoamidopropyl Betaine	_	•	5,0	2,0		-
Laureth-2		•	-		<u> </u>	30,0
Wasser			ad	100		
Lagerstabilität	++	++	++	+++	+	
Perigianz	+++	+++	+++	-+++	++	+
Naßkämmbarkeit [mV]	34	30	36	42	22	18
Hautkosmetische Verträglichkeit [%-rel]	118	110	110	115	105	100

Patentansprüche

- 1. Kosmetische Zubereitungen, enthaltend
 - (a) Dialkylether der Formel (I),

R1-0-R2

(l)

in der R¹ und R² unabhängig voneinander für lineare oder verzweigte Alkyl- und/oder Alkenylreste mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen stehen,

- (b) Siliconverbindungen und
- (c) Emulgatoren ausgewählt aus der Gruppe, die gebildet wird von Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykosiden, Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamiden, Alkylethersulfaten und/oder Betainen.
- 2. Zubereitungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Komponente (a) Distearylether enthalten.
- Zubereitungen nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Komponente
 (b) Siliconverbindungen enthalten, die ausgewählt sind aus der Gruppe, die gebildet wird von Dimethylpolysiloxanen, Methylphenylpolysiloxanen, cyclischen Silicone sowie amino-, fettsäure-,
 alkohol-, polyether-, epoxy-, fluor- und/oder alkylmodifizierten Siliconen.
- 4. Zubereitungen nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Komponente (c) Alkyl- und Alkenyloligoglykoside der Formel (II) enthalten,

R³O-[G]_p (II)

in der R³ für einen Alkyl- und/oder Alkenylrest mit 4 bis 22 Kohlenstoffatomen, G für einen Zuckerrest mit 5 oder 6 Kohlenstoffatomen und p für Zahlen von 1 bis 10 steht.

Zubereitungen nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Komponente
 (c) Fettsäure-N-alkylpolyhydroxyalkylamide der Formel (III) enthalten.

R⁵ | R⁴CO-N-[Z]

(III)

in der R⁴CO für einen aliphatischen Acylrest mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, R⁵ für einen Alkyloder Hydroxyalkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und [Z] für einen linearen oder verzweigten Polyhydroxyalkylrest mit 3 bis 12 Kohlenstoffatomen und 3 bis 10 Hydroxylgruppen steht.

Zubereitungen nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Komponente
 (c) Alkylethersulfate der Formel (V) enthalten,

$$R^6O-(CH_2CH_2O)_xSO_3X$$
 (V)

in der R⁶ für einen linearen oder verzweigten Alkyl- und/oder Alkenylrest mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, x für Zahlen von 1 bis 10 und X für ein Alkali- und/oder Erdalkali metall, Ammonium, Alkylammonium, Alkanolammonium oder Glucammonium steht.

7. Zubereitungen nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Komponente (c) Betaine der Formel (VI) enthalten,

in der R⁷ für Alkyl- und/oder Alkenylreste mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, R⁸ für Wasserstoff oder Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, R⁹ für Alkylreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, n für Zahlen von 1 bis 6 und X für ein Alkali- und/oder Erdalkalimetall oder Ammonium steht.

8. Zubereitungen nach den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß sie als Komponente (c) Betaine der Formel (VII) enthalten,

in der $R^{10}CO$ für einen aliphatischen Acylrest mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und 0 oder 1 bis 3 Doppelbindungen, m für Zahlen von 1 bis 3 steht und R^8 , R^9 , n und X die oben angegebenen Bedeutungen haben.

9. Zubereitungen nach den Ansprüchen 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie

- (a) 0,1 bis 5, vorzugsweise 0,5 bis 2 Gew.-% Dialkylether der Formel (I),
- (b) 0,1 bis 10, vorzugsweise 1 bis 5 Gew.-% Siliconverbindungen und
- (c) 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 25 Gew.-% Emulgatoren,

mit der Maßgabe enthalten, daß sich die Mengenangaben mit Wasser und weiteren üblichen Hilfsund Zusatzstoffen zu 100 Gew.-% ergänzen.

10. Verwendung von Mischungen nach Anspruch 1 zur Herstellung von perligitänzenden Siliconshampoos.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

al App lication No PCT/EP 97 /06085

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61K7/06 A61K A61K7/48 A61K7/50 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) **A61K** IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category ° WO 94 16677 A (HENKEL KGAA) 4 August 1994 1,3,9 Y see page 8, paragraph 2 see page 10, last paragraph see page 11, paragraph 3 see claims EP 0 535 367 A (KAO CORP) 7 April 1993 1,3,9 Y see page 6, line 54 - line 58 see examples see claims EP 0 264 844 A (HENKEL KGAA) 27 April 1988 1 Α see abstract see page 3, line 1 - line 9 see page 5; examples see claims -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cann of be considered to involve an inventive step when the clocument is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) filing date "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or involve other such docu-*O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art. *&* document member of the same pate rst family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 23. 04. 1998 1 April 1998 **Authorized officer** Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 European Patent Critice, P.B. 5818 Patentii NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016 Pelli Wablat, B

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern. ial Application No
PCT/EP 97/06085

C.(Continua	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	FR 2 134 451 A (COLGATE PALMOLIVE CO) 8 December 1972 see claim 8		1
A	DE 42 43 272 A (HENKEL KGAA) 23 June 1994 see page 3, line 9 - line 14 see claim 4		1
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 7418 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class D21, AN 74-33197V XP002060739 & JP 48 033 037 A (POLA CHEM IND CO), 7		1
	May 1973 see abstract		
E	WO 98 03155 A (L'OREAL) 29 January 1998 see the whole document		1-10
		·	
		·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intern val Application No
PCT/EP 97/06085

Patent document cited in search repor	t	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9416677	A	04-08-94	DE 4301820 A DE 4305726 A DE 9317968 U DE 59402667 D WO 9416668 A EP 0680314 A EP 0680313 A ES 2102822 T JP 8510442 T JP 8505636 T US 5656200 A	28-07-94 01-09-94 17-02-94 12-06-97 04-08-94 08-11-95 08-11-95 01-08-97 05-11-96 18-06-96 12-08-97
EP 0535367	A	07-04-93	JP 5058848 A	09-03-93
EP 0264844	Α	27-04-88	DE 3636256 A CA 1298788 A DE 3781362 A ES 2051720 T JP 63122612 A US 4919923 A	28-04-88 14-04-92 01-10-92 01-07-94 26-05-88 24-04-90
FR 2134451	Α	08-12-72	BE 782129 A CA 1000203 A DE 2217525 A GB 1359765 A ZA 7202245 A	31-07-72 23-11-76 02-11-72 10-07-74 28-11-73
DE 4243272	Α	23-06-94	WO 9414877 A	07-07-94
WO 9803155	Α	29-01-98	FR 2751532 A	30-01-98

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interns ales Aktenzeichen PCT/EP 97/06085

A. KLASSIFI IPK 6	ZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K7/06 A61K7/48 A61K7/50		
	a sifikation (IPK) order nach der nationalen Klass	ifikation und der IPK	
	OUICOYC CEDICTE		
B. RECHERO	ar Mindestortifstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)	
IPK 6	A61K	•	
	to be of the first sound of Veröffentlichungen. Sow	reit diese unter die recherchierten Gebiete fo	allen
Recherchiert	e aber nicht zum Mitriclessprüfsbilligen gehörtende Verönstratien gen, sein		
Jaset and day	internationalen Reginerche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und evtl. verwendete S	uchbegriffe)
Wantend de	der Internationalen Palentik-Iza salfölden (IPK) oder nach der nationalen Klassilikation und der IPK ECHERCHERTE GEBIETE erreinter Mindestruftschrift (K-lassifkationssystem und Klassilikationssymbols) (6 AGIK K AGIK ALS WESENTLICH ANGESE HENE UNTERLAGEN ALS WESENTLICH ANGESE HENE UNTERLAGEN Bassichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Bassichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Beschen Seite 8, Absatz 2 siehe Seite 10, letzter Absatz siehe Seite 11, Absatz 3 siehe Ansprüche EP 0 535 367 A (KAO CORP) 7.April 1993 siehe Seite 6, Zeile 5 - Zeile 58 siehe Beispiele siehe Ansprüche EP 0 264 844 A (HENKEL KGAA) 27.April 1988 1 1,3,9 Westers Veröffentlichungen sind der Forbeitzung von Feld C zu streich Seite 1, Zeile 1 - Zeile 9 siehe Seite 3, Zeile 1 - Zeile 9 siehe Seite 5, Beispiele siehe Ansprüche EP 0 264 844 A (HENKEL KGAA) 27.April 1988 1 1 Släche Anhang Palentifunile Bassichung er veröffentlichungen sind der Forbeitzung von Feld C zu streichen zu lassen, pelanytik sonden in zu noder nach dem intermationalen Anmeldesdatum erreichen zu lassen, pelanytik sonden in zu vertifentlichen werdlier internationalen anzusenben als in Anmeldesdatum veröffentlichung des kind und der Anternationalen Anmeldesdatum erreichen zu lassen, pelanytik sonden in zu vertifentlichen werdlier internationalen anzusenben als in Anmeldesdatum erreichen zu lassen, pelanytik sonden in zu vertifentlichen werdlier internationalen Anmeldesdatum erreichen zu lassen, pelanytik sonden in zu vertifentlichen der Anmeldesdatum veröffentlichung des kind und der Angendesdatum erreichen zu lassen, pelanytik sonden in zu vertifentlichen veröffentlichen		
	THE INTERLAGEN	<u> </u>	
	SENTLICH ANGESETTERS OF THE STATE OF THE SENTLICH ANGESETTERS OF THE SENTLICH ANGES OF T	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*	Bezeichnung der VC		
Υ	WO 94 16677 A (HENKEL KGAA) 4.Au	gust 1994	1,3,9
j	siehe Seite 0, Absatz 2		
1	siehe Seite II, Absatz 3		
	siehe Ansprüche		
.	50.0 535 367 A (KAO CORP) 7.April	1993	1,3,9
Y	siehe Seite 6, Zeile 54 - Zeile 5	8	
Ì	l sighe Beispiele		
	siehe Ansprüche		
	ED 0 264 844 A (HENKEL KGAA) 27.A	pril 1988	1
A	i -:-ka 7usammentassund	•	
	l ciobo Spite 3. Zeile 1 - Zeile 9	•	
	siehe Seite 3; beispiele		
		-	
į	-	·/	
LYL W	Stare Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	
IL' en	tnehmen		internationalen Anmeldedatum
		oder dem Prioritätsdatum veröffentlich	t worden ist und mit der
aber	nicht als besonders bedoch erst am oder nach dem internationalen		oder der ihr zugrundeliegenden
. Anm	reidedatum veromenum valan Driegitäte anengich zweifelhaff er	kann allein aufgrund dieser Veröffentil i	chung nicht als neu oder auf
sche	einen zu lassen, oder durcht generaten Veröffentlichung belegt werden	-	
soil	oder die aus einem anderen besonderen Chang angegeben in (me	kann nicht als auf erfinderischer Tätig! werden, wenn die Veröffentlichung mei	keit beruhend betrachtet t einer oder mehreren anderen
"O" Verd	frentlichung, die sich auf eine mundiche Onerbarung,		
P Veröf	ffentlichung, die vor der in begreten veröffentlicht worden ist	*&* Veröffentlichung, die Mitglied derselbe	n Patentfamilie ist
Datum de	s Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen R	echerohenberichts
·	1 April 1008		23. 04. 1998
	1.April 1998	Bevollmächtigter Bediensteter	
Name un	d Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Paaniilistindis penemeres	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Tel. (+31-70) 340-3016	Pelli Wablat, B	

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interna ales Alktenzeichen
PCT/EP 97/06085

	ng) ALS WESENT LICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	rei/er sy	
(Fortsetzu	ng) ALS WESENT Left Anderson Als West enforderlich unter Angabe der in Betracht komme Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	FR 2 134 451 A (COLGATE PALMOLIVE CO) 8.Dezember 1972 siehe Anspruch 8		1
A	DE 42 43 272 A (HENKEL KGAA) 23.Juni 1994 siehe Seite 3, Zeile 9 - Zeile 14 siehe Anspruch 4		1
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 7418 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class D21, AN 74-33197V		1
	Class D21, AN 74-331377 XP002060739 & JP 48 033 037 A (POLA CHEM IND CO) , 7.Mai 1973 siehe Zusammenfassung		
E	WO 98 03155 A (L'OREAL) 29.Januar 1998 siehe das ganze Dokument		1-10
		·	
		· .	

INTERNATIALER RECHERCHENBERICHT

Acashan - Wassichung en, die zur selben Patentfamilie gehören

Interna. Jes Aktenzeichen
PCT/EP 97/06085

Im Recherchercht angelührtes Pater	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9416 A	04-08-94	DE 4301820 A DE 4305726 A DE 9317968 U	28-07-94 01-09-94 17-02-94
		DE 59402667 D WO 9416668 A	12-06-97 04-08-94
) }		EP 0680314 A EP 0680313 A	08-11-95 08-11-95
t .		ES 2102822 T JP 8510442 T	01-08-97 05-11-96
		JP 8505636 T US 5656200 A	18-06-96 12-08-97
EP 0535367 A	07-04-93	JP 5058848 A	09-03-93
IP 0264844 A	27-04-88	DE 3636256 A CA 1298788 A DE 3781362 A ES 2051720 T JP 63122612 A US 4919923 A	28-04-88 14-04-92 01-10-92 01-07-94 26-05-88 24-04-90
FR 2134451 A	08-12-72	BE 782129 A CA 1000203 A DE 2217525 A GB 1359765 A ZA 7202245 A	31-07-72 23-11-76 02-11-72 10-07-74 28-11-73
DE 4243272 A	23-06-94	WO 9414877 A	07-07-94
WO 9803155 A	29-01-98	FR 2751532 A	30-01-98